ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets 6: WO 96/01117 (11) Numéro de publication internationale: A1 A61K 31/71 (43) Date de publication internationale: 18 janvier 1996 (18.01.96) PCT/FR95/00819 (81) Etats désignés: AU, BR, CA, FI, HU, JP, KR, NO, NZ, PL, (21) Numéro de la demande internationale: RU, US, brevet européen (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE). 20 juin 1995 (20.06.95) (22) Date de dépôt international: Publiée (30) Données relatives à la priorité: 94/08350 6 juillet 1994 (06.07.94) FR Avec rapport de recherche internationale. (71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): CENTRE INTERNATIONAL DE RECHERCHES DERMA-TOLOGIQUES GALDERMA (C.I.R.D. GALDERMA) [FR/FR]; Sophia Antipolis, 635, route des Lucioles, F-06560 Valbonne (FR). (72) Inventeurs; et (75) Inventeurs/Déposants (US seulement): CZERNIELEWSKI, Janusz [FR/FR]; 920, avenue des Fauvettes, F-06410 Biot (FR). ALLEC, Josiane [FR/FR]; "Les Vergers de Val Constance", 300, chemin de la Suquette, F-06600 Antibes (FR). BOUCLIER, Martine [FR/FR]; "L'Ile Verte", 66, allée Plaqueminier, F-06560 Valbonne (FR). (74) Mandataire: TEZIER HERMAN, B.; L'Oréal, 90, rue du Gal-Roguet, F-92583 Clichy Cédex (FR).

- (54) Title: DRUGS CONTAINING METRONIDAZOLE OR A SYNERGISTIC MIXTURE OF METRONIDAZOLE AND CLIN-DAMYCIN
- (54) Titre: MEDICAMENTS A BASE DE METRONIDAZOLE OU D'UN MELANGE SYNERGETIQUE DE METRONIDAZOLE ET DE CLINDAMYCINE

(57) Abstract

ð.

The use of metronidazole or preferably a combination of metronidazole and clindamycin as the active principle for preparing pharmaceutical and particularly dermatological compositions for use in a topical anti-inflammatory treatment, is disclosed.

(57) Abrégé

L'invention concerne l'utilisation du métronidazole, ou de préférence d'une association de métronidazole et de clindamycine, comme principe actif, pour la fabrication de compositions pharmaceutiques, plus particulièrement dermatologiques, destinées à un traitement antiinflammatoire par voie topique.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

· ţ

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AT AU BB BE BF	Autriche Australie Barbade Belgique	GB GE GN GR	Royaume-Uni Géorgie Guinée Grèce	MR MW NE	Mauritanie Malawi Niger
BG BJ BR BY CA CF CG CH	Burkina Faso Bulgarie Bénin Brésil Bélarus Canada République centrafricaine Congo Suisse Côte d'Ivoire	HU IE IT JP KE KG KP	Hongrie Irlande Italie Japon Kenya Kirghizistan République populaire démocratique de Corée République de Corée	NL NO NZ PL PT RO RU SD SE SI	Pays-Bas Norvège Nouvelle-Zélande Pologne Portugal Roumanie Fédération de Russie Soudan Suède Slovénie
CM CN CS CZ DE DK ES FI FR GA	Cameroum Chine Tchécoslovaquie République tchèque Allemagne Danemark Espagne Finlande France Gabon	KZ LI LK LU LV MC MD MG ML MN	Kazakhstan Liechtenstein Sri Lanka Luxembourg Lettonie Monaco République de Moldova Madagascar Mali Mongolie	SK SN TD TG TJ TT UA US UZ VN	Slovaquie Scnégal Tchad Togo Tadjikistan Trinité-et-Tobago Ukraine Etats-Unis d'Amérique Ouzbékistan Viet Nam

MEDICAMENTS A BASE DE METRONIDAZOLE OU D'UN MELANGE SYNERGETIQUE DE METRONIDAZOLE ET DE CLINDAMYCINE

5

10

15

La présente invention a trait, d'une manière générale, à l'utilisation du métronidazole, ou encore plus préférentiellement d'une association de métronidazole et de clindamycine, comme principe actif, pour la fabrication de compositions pharmaceutiques, plus particulièrement dermatologiques, destinées à un traitement anti-inflammatoire curatif et/ou prophylactique, par voie topique.

Le métronidazole, ou 2-méthyl-5-nitroimidazole-1-éthanol, est un produit déja connu en soi, largement utilisé pour le traitement par voie topique de la rosacée (acne rosacea), comme cela est par exemple décrit dans le brevet US 4 837 378. Toutefois, le ou les mécanismes d'action exacts par lesquelles le métronidazole traite cette affection restent, encore aujourd'hui, inconnus ou purement hypothétiques, certaines des explications avancées à cet égard n'étant en effet basées tout au plus que sur de simples modèles spéculatifs de type in vitro.

20

40

A l'inverse, il est maintenant bien établi que le métronidazole constitue un agent antimicrobien particulièrement actif, capable d'agir dans le traitement systémique de certaines infections anaérobies et parasitaires.

- Ainsi, il n'existe, à la connaissance de la Demanderesse, aucune donnée publiée 25 à ce jour concernant le potentiel anti-inflammatoire in vivo du métronidazole appliqué par voie topique.
- Or, les travaux de la Demanderesse ont permis de mettre en évidence que le métronidazole présente une bonne activité anti-inflammatoire après application 30 topique in vivo.

Par ailleurs, il a été trouvé une synergie, au niveau de cette activité antiinflammatoire, absolument remarquable dans le cas particulier où le 35 métronidazole ci-dessus est en outre associé (association nouvelle en soi. notamment à titre de médicament) à de la clindamycine. Ce dernier résultat est d'autant plus inattendu et surprenant que la clindamycine, qui est un antibiotique déja connu et couramment utilisé dans le traitement de l'acnée par voie topique, ne présente en soi aucune, ou substantiellement aucune, activité antiinflammatoire.

Toutes ces découvertes sont à la base de la présente invention.

Ainsi, la présente l'invention a pour objet l'utilisation du métronidazole pour la fabrication d'une composition pharmaceutique destinée à un traitement anti-45 inflammatoire.

35 -

40

D'autres caractéristiques, aspects, objets et avantages de l'invention apparaitront encore plus clairement à la lecture de la description qui va suivre, ainsi que des divers exemples concrets, mais nullement limitatifs, destinés à l'illustrer.

- 5 De préférence, la composition pharmaceutique est destinée à un usage topique.
 - Plus particulièrement, la composition pharmaceutique est donc une composition dermatologique.
- Avantageusement, on utilise une association à base du mélange synergétique entre le métronidazole et la clindamycine pour la fabrication d'une composition pharmaceutique destinée à un traitement anti-inflammatoire.
- La composition dermatologique est plus particulièrement destinée au traitement par voie topique de maladies ou affections cutanées présentant au moins une composante inflammatoire ou, à la fois, une composante inflammatoire et infectieuse.
- Plus particulièrement, les maladies ou les affections de la peau correspondent à des inflammations cutanées accompagnant tout type de dermatoses telles que l'eczéma, le psoriasis, l'acné rosacé, l'acné vulgaire, les ulcères, les dermites séborrhéïques et les irritations induites par des agents chimiques, physiques ou mécaniques ou autres.
- Dans ce qui suit, on entend par voie topique, toute technique d'administration d'un produit par application directe de ce dernier sur une partie superficielle (ou externe) du corps, telle que la peau, et par voie systémique, toute technique d'administration d'un produit par une voie autre que topique, par exemple orale et/ou parentérale.
 - L'administration des compositions selon l'invention peut donc être effectuée par voie entérale, parentérale, topique ou oculaire. Toutefois, de préférence, ces compositions sont conditionnées sous une forme convenant à une application par voie topique.
 - Par voie entérale, les médicaments peuvent se présenter sous forme de comprimés, de gélules, de dragées, de sirops, de suspensions, de solutions, de poudres, de granulés, d'émulsions, de microsphères ou de nanosphères ou de vésicules lipidiques ou polymériques permettant une libération contrôlée. Par voie parentérale, les compositions peuvent se présenter sous forme de solutions ou de suspensions pour perfusion ou pour injection.
- Par voie topique, les compositions pharmaceutiques à base de métronidazole ou de métronidazole et de clindamicyne, qui sont donc plus particulièrement destinées au traitement de la peau ou des muqueuses, peuvent se présenter sous forme d'onguents, de crêmes, de laits, de pommades, de poudres, de tampons imbibés, de solutions, de gels, de sprays, de lotions ou de suspensions. Elles peuvent également se présenter sous forme de microsphères ou

nanosphères ou vésicules lipidiques ou polymériques ou de patches polymériques et d'hydrogels permettant une libération contrôlée des actifs. Ces compositions par voie topique peuvent par ailleurs se présenter soit sous forme anhydre, soit sous une forme aqueuse, selon l'indication clinique. Des exemples de formulations à usage topique convenant particulièrement bien dans le cadre de la mise en oeuvre de la présente invention sont notamment donnés dans le brevet US-A- 4 837 378 précité, dont l'enseignement est, à cet égard, inclus à titre de référence dans la présente description.

10 Par voie oculaire, ce sont principalement des collyres.

Les compositions, de préférence à usage topique, selon l'invention contiennent du métronidazole à une concentration de préférence comprise entre 0,01 % et 5 % en poids par rapport au poids total de la composition, et de la clindamycine (lorsqu'elle est présente) à une concentration de préférence comprise entre 0,1 % et 10 % en poids par rapport au poids total de la composition.

Selon un mode particulier et préféré de réalisation de la présente invention, la teneur globale du mélange [métronidazole + clindamycine] n'excède pas 5 à 10 % du poids total des compositions médicamenteuses.

Les compositions médicamenteuses selon l'invention peuvent bien entendu en outre contenir des additifs inertes ou même pharmacodynamiquement ou cosmétiquement actifs ou des combinaisons de ces additifs, et notamment : des agents mouillants; des agents dépigmentants tels que l'hydroquinone, l'acide azélaïque, l'acide caféïque ou l'acide kojique; des émollients; des agents hydratants comme le glycérol, le PEG 400, la thiamorpholinone, et ses dérivés ou bien encore l'urée; des agents antiséborrhéiques ou antiacnéiques, tels que la S-carboxyméthylcystéine, la S-benzyl-cystéamine, leurs sels ou leurs dérivés, ou le péroxyde de benzoyle; des agents antifongiques tels que le kétokonazole ou les polyméthylène-4,5 isothiazolidones-3; des caroténoïdes et, notamment, le β -carotène; des agents anti-psoriatiques tels que l'anthraline et ses dérivés; et enfin les acides eicosa-5,8,11,14-tétraynoïque et eicosa-5,8,11-triynoïque, leurs esters et amides.

35

40

15

20

25

30

Les compositions selon l'invention peuvent également contenir des agents d'amélioration de la saveur, des agents conservateurs tels que les esters de l'acide parahydroxybenzoïque, les agents stabilisants, des agents régulateurs d'humidité, des agents régulateurs de pH, des agents modificateurs de pression osmotique, des agents émulsionnants, des filtres UV-A et UV-B, des antioxydants, tels que l' α -tocophérol, le butylhydroxyanisole ou le butylhydroxytoluène.

Bien entendu, l'homme du métier veillera à choisir le ou les éventuels composés à ajouter à la composition pharmaceutique de manière telle que les propriétés avantageuses attachées intrinsèquement à la composition ne soient pas, ou substantiellement pas, altérées par l'addition envisagée.

On va maintenant donner, à titre nullement limitatif, plusieurs exemples destinés d'une part à démontrer les effets attachés à la présente invention, et, d'autre part, à illustrer diverses formulations concrètes conformes à l'invention.

5

EXEMPLE 1

Cet exemple a pour but de mettre en évidence l'activité anti-inflammatoire topique in vivo du métronidazole et d'une association [métronidazole + clindamycine].

10

15

Le test utilisé pour évaluer cette activité est celui de l'oedème de l'oreille de souris induit par application topique d'acide arachidonique. Selon ce modèle, une application topique d'acide arachidonique sur l'oreille provoque une inflammation qui se caractérise par le développement rapide d'un oedème, ce dernier devenant maximal au bout d'une heure après l'application. La réponse oedémateuse est ensuite quantifiée par une mesure de l'épaisseur de l'oreille. Il est à noter que les anti-inflammatoires classiques non stéroïdiens tels que les inhibiteurs de cyclooxygénases ou de lipoxygénases (Indométhacine, Naproxen, Phénylbutazone,...) ainsi que les agents capables de bloquer la fuite plasmatique vasculaire (vaso constricteurs,...) sont de bons inhibiteurs dans ce modèle.

20

25

30

Le protocole opératoire exact est le suivant : les souris sont tout d'abord prétraitées avec le ou les produits actifs à évaluer, en procédant sur l'une de leur oreille à deux applications topiques par jour (2 x 25 µl ; une application le mâtin, l'autre le soir) d'une solution d'acétone contenant, à une concentration donnée, ce ou ces actifs ; ce pré-traitement est conduit pendant quatre jours consécutifs. Puis, le cinquième jour, les souris recoivent une dernière application (25 µl) de la solution contenant le ou les actifs à tester, et ceci deux heures avant l'application sur l'oreille ainsi pré-traitée de l'acide arachidonique destiné à générer l'oedème (25 µl d'une solution THF/Méthanol à 4% poids d'acide arachidonique). La réponse oedémateuse est alors quantifiée par une mesure de l'épaisseur de l'oreille 1 Heure et 2 Heures après l'application de la solution d'acide arachidonique. Les résultats sont ensuite exprimés en % d'inhibition (après 1 h et après 2 h) de l'oedème par rapport à l'oedème observé sur l'autre oreille qui 35 n'avait été, quant à elle, pré-traitée (dans les mêmes conditions que ci-dessus) que par une solution d'acétone sans actif (oreille et oedème témoin ou de référence). Les résultats obtenus sont rassemblés dans le tableau ci-dessous.

Traitement	Doses	% inh	ibition
Métronidazole seul	. 2%	après 1 h	après 2 h
Clindamycine seule	2 %	20	36
Métronidazole +	2 % +	(ni)	(ni)
Cfindamycine	2 %	46	63

5

Les résultats ci-dessus mettent clairement en évidence d'une part la bonne activité anti-inflammatoire du métronidazole seul dans le cas d'un traitement par voie topique, et, d'autre part, l'activité anti-inflammatoire remarquable qui est attachée à l'association [métronidazole + clindamycine] dans ce même traitement, alors que la clindamycine, seule, ne présente par elle-même aucune activité significative.

10 EXEMPLE 2

On illustre ici un exemple concret de formulation conforme à l'invention se présentant sous la forme d'un gel à usage topique.

15	- Métronidazole	(i)	0,75 g
	 Clindamycine phosphate 		1,18 g
	- Carbopol 980 (GOODRICH)		0,6 g
•	- Polyéthylène glycol 400		3 g
	- Hydroxyde de sodium	qs	pH 5
20	- Conservateurs	qs	•
	- Eau déminéralisée	asp	100 a

EXEMPLE 3

25

On illustre ici un exemple concret de formulation conforme à l'invention se présentant sous la forme d'une crème à usage topique.

30	- Métronidazole		0,75 g
	- Sesquistéarate de méthyl glucose	·	1 g
	- Alcool stéarylique		0,5 g
	- Huile de vaseline fluide	•	6 g
	- Polyéthylène glycol 400		2 g
35	- Sesquistéarate de méthyl glucose		5 g
	polyoxyéthyléné à 20 moles d'OE	•	
	- Carbopol 981 (GOODRICH)		0,4 g
	- Glycérol		7 g
•	- Clindamycine phosphate		1,18 g
40	- Cyclométhicone		4 g.
	- Hydroxyde de sodium	qs	pH 5
	- Conservateurs	qs	
	- Eau déminéralisée	qsp	100 g

10

25

REVENDICATIONS

- 5 1- Utilisation du métronidazole pour la fabrication d'une composition pharmaceutique destinée à un traitement anti-inflammatoire.
 - 2- Utilisation selon la revendication 1, caractérisée en ce que la composition est destinée à un usage topique.
 - 3- Utilisation selon la revendication 1 ou 2, caractérisée en ce que le métronidazole est associé à la clindamycine.
- 4- Utilisation selon la revendication précédente, caractérisée par le fait que la clindamycine est présente à raison de 0,1 % à 10 % en poids par rapport au poids total de la composition.
- 5- Utilisation selon l'une quelconque des revendications 3 ou 4, caractérisée par le fait que la teneur globale du mélange [métronidazole + clindamycine] n'excède
 20 pas 5 à 10 % du poids total de la composition.
 - 6- Utilisation selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait que le métronidazole est présent à raison de 0,01 % à 5 % en poids par rapport au poids total de la composition pharmaceutique.
 - 7- Utilisation selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée en ce que la composition pharmaceutique est une composition dermatologique.
- 8- Utilisation selon la revendication précédente, caractérisée en ce que la composition dermatologique est destinée au traitement de maladies ou affections cutanées présentant au moins une composante inflammatoire ou, à la fois, une composante inflammatoire et infectieuse.
- 9- Utilisation selon la revendication 8, caractérisée par le fait que lesdites maladies ou afffections cutanées consistent en des inflammations cutanées accompagnant tout type de dermatoses telles que l'eczéma, le psoriasis, l'acné rosacé, l'acné vulgaire, les ulcères, les dermites séborrhéïques et les irritations induites par des agents chimiques, physiques ou mécaniques.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

In stional Application No PCT/FR 95/00819

			PC1/PK 35/00013
A. CLASS	IFICATION OF SUBJECT MATTER A61K31/71		
•	·		
	to International Patent Classification (IPC) or to both national	classification and IPC	
	S SEARCHED locumentation searched (classification system followed by class	iffection — hole)	•
IPC 6	A61K	incauon sy mmos)	
Documentat	tion searched other than minimum documentation to the extent	that such documents are inc	luded in the fields searched
•			
Electronic d	lata base consulted during the international search (name of dat	ta base and, where practical,	search terms used)
			,
C. DOCUM	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of	the relevant passages	Relevant to claim No.
			· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
X	WO,A,88 06888 (CURATEK PHARMAC INC) 22 September 1988	EUTICALS,	1,2
	see abstract		
X	US,A,4 837 378 (CURATEK PHARMA INC.) 6 June 1989 see abstract	CEUTICALS,	. 1,2
X	US,A,4 957 918 (LEONARD BLOOM; TOWSEND) 18 September 1990 see abstract	MARVIN S.	1,2
X	J INFECT DIS,, VOL. 133, NO. 3 321-328,	. 1976	3
	BUSCH D F et al 'ACTIVITY OF C OF ANTI MICROBIAL AGENTS AGAIN BACTEROIDES-FRAGILIS'		
	see abstract	•	·
		-/ 	
X Furt	ther documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family	members are listed in annex.
* Special ca	alegories of cited documents:	"T" later document pu	blished after the international filing date
consid	nent defining the general state of the art which is not dered to be of particular relevance	or priority date ar	nd not in conflict with the application but id the principle or theory underlying the
filing			cular relevance; the claimed invention ared novel or cannot be considered to
which	nent which may throw doubts on priority claim(s) or a cited to establish the publication date of another		ive step when the document is taken alone cular relevance; the claimed invention
"O" docum	on or other special reason (as specified) nent referring to an oral disclosure, use, exhibition or	cannot be conside document is comb	red to involve an inventive step when the pined with one or more other such docu-
"P" docum	means nent published prior to the international filing date but than the priority date claimed	in the art.	ination being obvious to a person skilled r of the same patent family
	actual completion of the international search	Date of mailing of	the international search report
2	26 September 1995	i= 6. 10.	95
Name and	mailing address of the ISA	Authorized officer	
	European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,	Leherte	
J	Fax: (+31-70) 340-3016		-, -

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Li ational Application No
PCT/FR 95/00819

C.(Continu	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	PCT/FR 9	5/00819	
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages			
	The springer of the relevant passages		Relevant to claim No.	
X	PEDIATR INFECT DIS J (UNITED STATES), MAR 1987, VOL. 6, NO. 3, PAGE(S) 332-5, Brook I 'Synergistic combinations of antimicrobial agents against anaerobic bacteria.' see abstract		3	
x	DRUGS UNDER EXPERIMENTAL AND CLINICAL RESEARCH, vol.VIII, no.3, 1982 pages 227 - 229 GARCIA-RODRIGUEZ, J. A. ET AL. 'Synergic effect of metaonidazole with other drusgs against bacteroides of the fragilis group' see abstract		3	
	see abstract			
•				
		-		
	•			
·			, v	
,				
1.				

Form PCT/ISA/218 (continuation of second sheet) (July 1992)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

In tional Application No
PCT/FR 95/00819

Patent document cited in search report.	Publication date	Patent family member(s)	Publication - date
WO-A-8806888	22-09-88	AU-B- 61	0495 23-05-91
		AU-A- 723	3787 10-10-88
		EP-A,B 030	5380 08-03-89
		FI-C- 8	8582 10-06-93
	•	KR-B- 950	3919 20-04-95
		NO-B- 17	5883 19-09-94
US-A-4837378	06-06-89	AU-B- 304	3289 11-08-89
		CA-A- 129	7029 10-03-92
•		DE-D- 6891	4365. 11-05-94
	•	DE-T- 6891	4365 11-08-94
		EP-A- 035	5152 28-02-90
		JP-T- 250	3004 20-09-90
	. •	WO-A- 890	6537 27-07-89
US-A-4957918	18-09-90	NONE	

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

de Internationale No PCT/FR 95/00819

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIB 6 A61K31/71

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement)

CIB 6 A61K

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche

Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si cela est réalisable, termes de recherche utilisés)

Catègorie *	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indica	tion des passages pertinents	no. des revendications visces
X	WO,A,88 06888 (CURATEK PHARMACE INC) 22 Septembre 1988 voir abrégé	UTICALS,	1,2
Χ .	US,A,4 837 378 (CURATEK PHARMAC INC.) 6 Juin 1989 voir abrégé	EUTICALS,	1,2
X	US,A,4 957 918 (LEONARD BLOOM; I TOWSEND) 18 Septembre 1990 voir abrégé	MARVIN S.	1,2
X	J INFECT DIS,, VOL. 133, NO. 3. 321-328, BUSCH D F et al 'ACTIVITY OF COMOF ANTI MICROBIAL AGENTS AGAINST BACTEROIDES-FRAGILIS' voir abrégé	MBINATIONS	3
Categories A' docume conside E' docume ou apriorité autre co O' docume tune exp P' docume	la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents spéciales de documents cités: ent définissant l'état général de la technique, non éré comme particulièrement pertinent ent antérieur, mais publié à la date de dépôt international es cette date ent pouvant jeter un doute sur une revendication de cou cité pour déterminer la date de publication d'une itation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) ent se référant à une divulgation orale, à un usage, à position ou tous autres moyens ent publié avant la date de dépôt international, mais eurement à la date de priorité revendiquée	"T" document ultérieur publié après date de priorité et n'appartence technique pertinent, mais cité jou la théorie constituant la bas "X" document particulièrement pertêtre considérée comme nouvell inventive par rapport au docum "Y" document particulièrement pertêtre considérée comme le peut être considérée comme le rapport au document et associé	pour comprendre le principe se de l'invention revendiquée ne peut e ou comme impliquant une activité nent considéré isolément innent; l'invention revendiquée impliquant une activité inventive è à un ou plusieurs autres cute combinaison étant évidente
	elle la recherche internationale a été effectivement achevée		

Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale

Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax (+31-70) 340-3016

1

Fonctionnaire autorisé

Leherte, C

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Dé de Internationale No
PCT/FR 95/00819

Comita) D	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS	PC1/FR 9	
Catégorie *	Identification des documents cités, avec, le cas echéant, l'indication des passages pertinents		no. des revendications visées
K	PEDIATR INFECT DIS J (UNITED STATES), MAR 1987, VOL. 6, NO. 3, PAGE(S) 332-5, Brook I 'Synergistic combinations of antimicrobial agents against anaerobic bacteria.'		3
(voir abrégé DRUGS UNDER EXPERIMENTAL AND CLINICAL RESEARCH, vol.VIII, no.3, 1982 pages 227 - 229 GARCIA-RODRIGUEZ, J. A. ET AL. 'Synergic effect of metaonidazole with other drusgs against bacteroides of the fragilis group'		3
	voir abrégé	•	
		:	
			÷ .
			,
		-	
		•	

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

Di de Internationale No PCT/FR 95/00819

Document brevet cité	D		<u> </u>	
au rapport de recherche	Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication	
WO-A-8806888	22-09-88	AU-B- 61049 AU-A- 723378 EP-A,B 030538 FI-C- 8858 KR-B- 950391 NO-B- 17588	10-10-88 0 08-03-89 12 10-06-93 9 20-04-95	
US-A-4837378	06-06-89	AU-B- 304328 CA-A- 129702 DE-D- 6891436 DE-T- 6891436 EP-A- 035515 JP-T- 250300 WO-A- 890653	9 11-08-89 9 10-03-92 5 11-05-94 5 11-08-94 2 28-02-90 4 20-09-90	
US-A-4957918	18-09-90	AUCUN		